(19) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 N° de publication

IA n'utiliser que pour le classement et les commandes de reproduction.)

71 39988

2.112.549

(21) N° d'enregistrement national :

(A utiliser pour les paiements d'annuités, les demandes de copies officielles et toutes autres correspondances avec l'1.N.P.1.1

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

1" PUBLICATION

(71) Déposant : Société dite : THE PROCTER & GAMBLE COMPANY, résidant aux États-Unis d'Amérique.

Titulaire : Idem (71)

74 Mandataire : Harlé & Léchopiez.

(54) Procédé oxydant de teinture capillaire activé par des enzymes.

(72) Invention de :

33 32 31 Priorité conventionnelle : Demande de brevet déposée aux États-Unis d'Amérique le 9 novembre 1970, n. 88.142 aux noms de John Francis Sulfivan et Eugène Zeffren.

10

15

20

25

30

35

40

La présente invention concerne un procédé activé par des enzymes pour colorer ou teindre des cheveux.

Les teintures préformées à usage capillaire n'ont pas acquis un grand succès auprès des utilisateurs, car ces teintures se sont révèlées incapables de donner à la chevelure une teinte suffisamment naturelle. Les produits contenant des réactifs tels que H202 et un précurseur oxydant du colorant (c'est-à-dire un précurseur qui forme des colorants in situ sur la chevelure par un procédé oxydant) ont bien permis de produire des couleurs qui imitent parfaitement les teintes naturelles et ces produits jouissent d'un succès raisonnable dans le commerce. Cependant, en raison des conditions sévères d'oxydation (c'est-à-dire la nécessité d'effectuer l'oxydation à une concentration de H202 de 3,0% ou plus et à un pH de 8,5 ou plus, rendant des durées de plus de vingt minutes) et des concentrations élevées des précurseurs oxydants des colorants qui sont indispensables pour aboutir à la teinte désirée, les produits de cette dernière catégorie peuvent irriter et sensibiliser la peau et aussi endommager la chevelure chez certains utilisateurs. De plus, l'hydroxyde d'ammonium qu'on utilise en général pour maintenir le pH élevé dans ces produits possède une odeur qui n'est pas appréciée par la plupart des utilisateurs.

Dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique N° 3.251.742, on a décrit un procédé oxydant à base d'enzymes pour actorer les cheveux à un pH sensiblement neutre, procédé dans lequel l'agent oxydant est l'oxygène atmosphérique, l'enzyme est une oxydase (par exemple la tyrosinase ou la laccase) et le présurseur de la teinture est un mélange de composé aromatique polyhydrique et d'amine aromatique.

On a maintenant découvert de façon surprenents, selon l'invention, qu'un système oxydant de teinture à base d'oxygène et de l'une des oxydases particulières indiquées n'exige pas la présence d'une combinaison des précurseurs indiqués, c'est-à-dire d'un composé aromatique polyhydrique et d'une amine aromatique. On peut utiliser l'un ou l'autre de ces présurseurs isolément pour la mise en oeuvre de l'invention; on dispose ainsi d'une plus grande souplesse de choix des précurseurs de la teinture et, par voie de conséquence, d'un plus grand éventail de couleurs à obtenir.

La présente invention a pour objet un procééé anéliseré du ty.

p oxydant doux pour teindre les cheveux.

Pour aboutir à ce résultat, ainsi qu'à divers autres qui ressortiront de la description ci-après, l'invention utilise un procédé oxydant activé par voie nzymatiqu, servant à colorer les cheveux en utilisant de l'oxygène comme agent oxydant. L'enzyme qu'on utilise dans ce procédé est une oxydase et le procédé consiste à mettre en contact la chevelure avec une solution comprenant l'enzyme oxydase et un ou plusieurs précurseurs de teinture oxydante (définis plus loin), ladite solution étant à un pH d'environ 4,0 à 10,0, et de préférence à un pH d'environ 5,5 à 8,0, et étant en contact avec l'oxygène.

Les enzymes du type/qui conviennent pour la mise en oeuvre du procédé selon l'invention sont énumérées dans le tableau I ci-après, en même temps que leur numéro de classification (selon "The Recommandations" publiées en 1964 par The International Union of Biochemistry on The Nomenclature and Classification of Enzymes) et leurs sources les plus usuelles. La nomenclature dont il est question, ainsi que la liste des enzymes connues classées suivant cette nomenclature sont décrites dans "Comprehensive Biochemistry", par Florkin and Stortz, volume 13 Enzyme Nomenclature (1965) publié par Elsevier, Publishing Company, New-York.

		TABLEAU I	
	Enzyme	Numéro de Classificati	on Source commune
25	Lactate-oxydase	1.1.3.2	Mycobacterium phlei
	Glucose-oxydase	1.1.3.4	Aspergillus niger
	Galactose-oxydase	1.1.3.9	Dactylium dendroides
	L-2 hydroxyacide-	e.	
	oxydase	1.1.3.a	Cortex rénal du
3 0			sanglier
	Aldéhyde-oxydase	1.2.3.1	Foie de lapin
	Monoamine-oxydase	1.4.3.4.	Plasma de boeuf
	Urate-oxydase	1.7.3.3.	Foie de sanglier
	Laccase	1.10.3.2	Polyporus versicolor

On peut utiliser ces enzymes sous forme cristalline pure, qu'on obtient en isolant les enzymes d'autres matières qui sont présentes au cours de leur préparation, ou bien on peut les utiliser sous une forme diluée dans laquelle l'enzyme est présente dans une composition conjointementavec lesdites autres matières et/ou des diluants inertes ajoutés.

10

15

20

25

30

35

40

Des préparations enzymatiques disponibles dans le commerce contiennent normalement l'enzyme en combinaison avec un diluant inerte et des véhicules tels que les hydrates de carbone, les protéines agglutinantes, les sels minéraux comme le sulfate de sodium, le sulfate de calcium, etc. Dans une telle préparation, l'enzyme ne représente qu'un composant mineur, c'est-à-dire d'environ l à 50% du poids de la préparation. Le reste de la préparation (de 50 à 99%) est constitué des diluants et des supports indiqués ci-dessus. On préfère les préparations enzymatiques disponibles dans le commerce comme sources d'enzymes, car ces préparations sont plus faciles à se procurer que les enzymes cristallines pures et possèdent un niveau prédéterminé et avantageux d'activité enzymatique.

Dans le procédé de teinture selon l'invention, on utilise l'enzyme oxydase en une concentration d'environ 0,01 à 500 ppm, et de préférence d'environ 0,05 à 100 ppm, dans la solution colorante. Ces proportions représentent les poids des enzymes pures. Si l'on utilise une préparation commerciale enzymatique dans laquelle l'enzyme est combinée avec des diluants et des supports, comme on l'a déjà dit, la concentration de la préparation enzymatique doit être proportionnellement plus élevée pour procurer la concentration requise en l'enzyme pure. Pour déterminer la quantité d'enzyme pure dans une telle composition, on peut utiliser des procédés connus de titrage.

Les précurseurs oxydants de la teinture que l'on utilise dans les compositions et dans les procédés de l'invention comprennent des diamines aromatiques, divers phénols substitués, des amino-phénols et des dérivés de ces composés aromatiques (par exemple les dérivés N-substitués des amines et les éthers des phénols). Les précurseurs qui conviennent pour la mise en oeuvre de l'invention peuvent être classés en deux catégories, à savoir "précurseurs oxydants primaires" et "précurseurs oxydants secondaires". D'une façon générale, les précurseurs oxydants pour des teintures capillaires comprennent les composés monomères aromatiques qui, lors de leur oxydation, forment des oligomères ou des polymères dont la structure moléculaire contient des systèmes conjugués étendus d'électrons. En raison de cette nouvelle structure électronique, les oligomères et les polymères résultants manifestent un déplacement de leurs spectres électroniques vers le visible et apparaissent comme étant colorés.

10

15

20

25

30

35

40

Par exemple, les précurseurs oxydants capables de former des polymères colorés sont des matières telles que diverses amines aromatiques ayant un seul groupe fonctionnel et qui, lors de l'oxydation, forment une série d'imines conjuguées et de dimères, des trimères etc. du type quinone dont les couleurs varient entre le vert et le noir. Les composés tels que la p-phénylènediamine, comprenant deux groupes fonctionnels, sont susceptibles d'une polymérisation oxydante pour donner des matières colorées ayant une masse moléculaire plus élevée contenant des systèmes conjugués étendus d'électrons, par exemple dans le composé colorant du type appelé "Base de Bandrowski". On peut utiliser de façon facultative, des modificateurs de couleur, par exemple ceux qui sont décrits en détail ci-après à propos des "précurseurs oxydants secondaires", en combinaison avec les précurseurs primaires et on pense que ces modificateurs s'interposent dans les polymères colorés pendant leur formation et provoquent des déplacements des spectres électroniques, d'où changement de couleurs ou d'intensité de la couleur.

On conçoit que les oxydases dont il est question peuvent servir (conjointement avec l'oxygène comme on va le voir plus loin) avec tous les précurseurs oxydants primaires et secondaires, à la condition que ces précurseurs primaires et secondaires, qui sont des composés hydroxyliques ou leurs dérivés, ne soient pas utilisés en combinaison avec des précurseurs primaires et secondaires qui sont des diamines ou des dérivés de diamines, et aussi que les précurseurs primaires et secondaires qui sont des composés amino ou des dérivés de tels composés ne soient pas utilisés en combinaison avec des précurseurs primaires et secondaires qui sont des polyphénols ou des dérivés de polyphénols.

Une liste représentative des précurseurs oxydants qui conviennent pour l'utilisation envisagée figure dans l'ouvrage de Sagarin "Cosmetic Science and Technology" Interscience pages 504 et 508; les précurseurs étudiés ci-après ne sont donnés qu'à titre d'exemple et ne limitent aucunement les compositions et les procédés de l'invention. D'autres précurseurs oxydants qui conviennent aux fins de l'invention, sont décrits dans le brevet français N° 1.318.072 et le certificat d'addition français N° 90.633 du 19 Janvier 1968 au nom de Schwarzkopf; dans le brevet britannique N° 1.127.080; et dans la demande de brevet

医多色小原药

5

10

15

20

25

30

35

40

5

des Pays-Bas N° 6.609.853 du 6 février 1967 au nom de la Société dite Therachemie Chemisch Therapeutische G.m.b.H. On peut également utiliser les précurseurs oxydants à base de pyridine, de quinoléine, et d'isoquinoléine, par exemple les produits décrits par Berquein, dans Reichst. Aromen, Koerperflegem. 17 (14) 136-8 (1967).

Les précurseurs des colorants qu'on utilise dans le présent procédé peuvent être divisés en deux catégories, les précurseurs primaires et les précurseurs secondaires. Les précurseurs primaires sont essentiels à la mise en oeuvre de l'invention et comprennent des diamines aromatiques et des polyphénols, ainsi que des dérivés de ces composés (les dérivés N-substitués des amines et les éthers des phénols), produisant de la couleur au cours de l'essai suivant qu'on effectue à la température ambiante (18 à 28°C).

ESSAI DU PRECURSEUR PRIMAIRE DE COLORANT

On mélange environ 10 ml d'un tampon aqueux (pH de 5 à 8) avec de 0,1 à 1,0 ml d'une solution aqueuse ou alccolique à 1% (en poids) du précurseur de colorant. ' ce mélange, on ajoute une quantité de laccase telle que le mélange final contienne de 0,01à 100 ppm de laccase (en poids de l'enzare oure). On laisse le mélange au repos, à l'air libre. ./s. un prémurseur primaire approprié de colorant, la couleur doit ce former en moins de 20 minutes. Certains prédurseurs, en maison de leur couleur propre, confèrent une teinte pâle à le solution avant l'introduction de l'enzyme. La formation de couleur dans cet essai concerne uniquement le changement de coaleur qui se produit après l'introduction de l'enzyme.

Les diamines aromatiques, les polyphénois et leurs dérivés dont il a été question ci-dessus au sujet des précurseurs primaires, peuvent également porter des substituents supplémentaires sur le noyau aromatique, par exemple des succrituants halogène, aldéhyde, acide carboxylique, mitro, acide sulfomque et des groupes hydrocarbonés avec ou sens substitution, sinsi que d'autres substituants sur l'azote du groups camps et sur l'onegène phénolique, par exemple des groupes alique et cryle avec ... sans substitution. Les diamines aromatiques et leurs dérivés ne doivent pas contenir cependant de groupes hydrixyliques, tandis que les polyphénols et leurs dérivés ne doivent res contenir de groupes amino, car las précurseurs considérate

contenir de mélanges d'amines aromatiques ou de leurs dérivés, avec des polyphénols ou leurs dérivés.

Parmi les diamines aromatiques et leurs dérivés et les polyphénols et leurs dérivés, on peut citer respectivement,

les composés répondant aux formules générales A et B ci-après :

10

15

5

dans laquelle X représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène (par exemple fluor, chlore, brome ou iode) un groupe
nitro, amino 0, - COOM ou - SO₂M (M représentant l'hydrogène,

un métal alcalin ou alcalino terreux, l'ammonium, ou l'ammonium substitué dans lequel un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'ion ammonium sont remplacés par un radical alkyle contenant de 1 à 3 atomes de carbone); R_1 , R_2 , R_3 et R_4 qui peuvent 20 être les mêmes ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C, à Ch ou un radical aryle, alkylaryle, ou arylalkyle en C6 à C9; R5 représente l'hydrogène, un radical alkyle ou alcenyle en C, à Ch (avec 25 ou sans substituants, ces substituants étant les mêmes que ceux désignés par X)ou un radical aryle, alkaryle ou aralkyle en C6 - C9 (avec ou sans substituants, les substituants éventuels étant les mêmes que ceux désignés par X). Parmi les composés de formule A, on peut indiquer notamment les composés suivants : 30 . o-phénylènediamine m-phénylènediamine p-phénylènediamine 2-chloro-p-phénylènediamine

m-phenylenediamine
p-phénylènediamine
2-chloro-p-phénylènediamine
2-iodo-p-phénylènediamine
35 4-nitro-o-phénylènediamine
2-nitro-p-phénylènediamine
1,3,5-triaminobenzène
acide 2,4-diaminobenzoīque
2,4-diaminobenzoate de sodium
40 di-2,4-diaminobenzoate de calcium

BAD ORIGINAL

2,4-diaminobenzoat d'ammonium

2,4-diaminobenzoate de triméthylammonium

2,4-diaminobenzaldéhyde

acide 2,4-diaminobenzène sulfonique

5 2,4-diaminobenzènesulfonate de potassium

N,N-diisopropyl-p-phénylènediamine

N, N-diméthyl-p-phénylènediamine

N-méthyl-N'-(2-propényl)-p-phénylènediamine

N-phényl-p-phénylènediamine

10 N-phényl-N-benzyl-p-phénylènediamine

N-éthyl-N'-(3-éthylphényl)-p-phénylènediamine

2.4-toluenediamine

2-éthyl-p-phénylènediamine

2-(2-bromoéthyl)-p-phénylènediamine

15 2-phényl-p-phénylènediamine

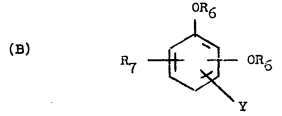
4-(2,5-diaminophényl)benzaldéhyde

2-benzyl-p-phénylènediamine

2-(4-nitrobenzyl)-p-phénylènediamine

2-(4-méthylphényl)-p-phénylènediamine

20 acide 2-(2,5-diaminophényl)-5-méthylbenzolque.



dans laquelle Y représente un atome d'hydrogène, un halogène (fluor, chlore, brome ou iode) un groupe nitro, hydroxyle, 0, - COOM', ou SO_M' (M' étant un atome d'hydrogène ou un

métal alcalin ou alcalino terreux); $R_{\tilde{j}}$ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 non substitué ou substitué (les substituants étant tels que désignés par Y); $R_{\tilde{j}}$ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 non substitué ou portant l'un des substituants désignés par Y, ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C_6 à C_9 avec ou sans substituant (les substituants étant ceux désignés par Y). Parmi les composés de formule B, on peut indiquer notamment les composés suivants :

40 o-hydroxyphénol

25

30

35

```
m-hydroxyphénol
```

p-hydroxyphénol

4-méthoxyphénol

2-méthoxyphénol

4-(2-chloroéthoxy)phénol

5 4-(2-nitroéthoxy)phénol

4-(2-hydroxyéthoxy)phénol

(4-hydroxyphénoxy)acétaldéhyde

acide (4-hydroxyphénoxy)acétique

acide 2-(4-hydroxyphénoxy)éthanesulfonique

10 4-(2-propénoxy)phénol

4-(3-chloro-2-propénoxy)phénol

2-chloro-4-hydroxyphénol

2-nitro-4-hydroxyphénol

1,3,5-trihydroxybenzène

15 2,4-dihydroxybenzaldéhyde

3,4-dihydroxybenzaldéhyde

acide 3,4-dihydroxybenzènesulfonique

acide 2,4-dihydroxybenzènesulfonique

3-éthyl-4-hydroxyphénol

20 3-(2-nitroéthyl)-4-hydroxyphénol

3-(2-propényl)-1-hydroxyphénol

3-(3-chloro-2-propény1)-4-hydroxyphénol

2-phény1-4-hydroxyphénol

2-(4-chlorophényl)-4-hydroxyphénol

25 2-benzyl-4-hydroxyphénol

35

40

2-(2-nitrophényl)-4-hydroxyphénol

2-(2-méthylphényl)-4-hydroxyphénol

2-(2-méthyl-4-chlorophényl)-4-hydroxyphénol

3-méthoxy-4-hydroxy-benzaldéhyde

30 2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol

acide 4-hydroxy-3-méthoxycinnamique

Les précurseurs secondaires sont utilisés de façon facultative dans le présent procédé et comprennent des amines aromatiques et des phénols, ainsi que des dérivés de ces composés qui ne forment pas de couleur dans l'essai décrit mais qui modifient la couleur, la nuance ou l'intensité de la coloration développée par le type de précurseur primaire correspondant; cela veut dire que les précurseurs secondaires, quand ils sont des amines ou des dérivés d'amines, modifient la couleur, la teinte ou l'intensité produite par le précurseur primaine quand celui-ci

10

30

35

40

est une diamine ou un dérivé de la diamine; de même les précurseurs secondaires phénoliques (ou dérivée de phénole) modifient la couleur, la nuance ou l'intensité de la couleur produite par des précurseurs primaires à acte de politiquencis ou de leurs dérivés. Les amines aurabiliques às des politiques, les ou de leurs dérivés, y compris les diamines au casimines, los polyphénols et leurs dérivés qui ont été décrités a arrive des formules A et B mair qui ne consertuent pas les lucilités des primaires appropriés dans l'essai décrité, la manufacture précurseurs secondaires à la sondicion de la modifier la couleur, la nuance on l'intensité de la condaine passai de la précurseur primaire correspondant, on qu'on passai de la couleur de la couleur primaire correspondant, on qu'on passai de la couleur de la couleur primaire correspondant, on qu'on passai de la couleur de la couleur dans l'essai ci-aprèm qu'on entacuué la beapt active proiante (18 à 28°C)

15 ESSAI DU PRECURSEUR SECONDATEL DE C. LONGARD

d'un On prépare deux solutions comme audit tampon aqueux (pH de 5 à 8) en mélange asec de 6,2 à 2,0 ml d'une solution aqueuse ou alcoclique à Mi (an priem) d'un pricurseur primaire. On ajoute à l'ince de saliffuent de 6,7, à 1,0 ml d'une solution aqueuse a electric, e à 25 en quels d'u . 20 précurseur secondaire qu'un désine et l'estat à l'estat, puis en ajoute à chaque solution une promité de la commune de la companse pour obtenir une emecunt atild : March To To 一年 1992年 美雄 🛕 100 ppm(par rapport on podet on the solutions au repos, exposées a militar partir de la la la pour 25 permettire le dévalopmentent de la faction secondaire est approprié, the mark tourne automobile une couleur, une nuance ou une framentation de la 1000 de de celle de la première solubione

Les amines aromatiques, les préssie de sais le compansation qui ont été décrits plus haut comma étable des l'écheurs aucondaires, peuvent également porton des par une par l'écheurs es sur le noyau aromatique, par exemple des l'écheurs des aldéhydes, des acides carboxyllouse des groupes indrecarbonés subjuste des groupes indrecarbonés subjuste des groupes indrecarbonés subjuste de groupe hydroxyle, les phénois et leurs déraits de la levant quant à eux pas contenir de groupe amine.

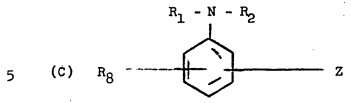
Comme exemples d'amines aromatiques, de proposés de le conferment dérivés, on peut indiquer les composés répresent de la composés répresentations de la composés de la composé de l



15

20

aux formules générales C et D ci-dessous :



dans laquelle Z représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle en C₁ à C₃, un atome d'halogène (fluor, chlore, brome ou iode) un groupe nitro, O, - COOM ou - SO₃M (M étant -CH

l'hydrogène, un métal alcalin ou alcalino-terreux, l'ammonium ou l'ammonium substitué, c'est-à-dire avec remplacement d'un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'ion ammonium par un radical alkyle contenant de l à 3 atomes de carbone); R₁ et R₂, qui peuvent être les mêmes ou différents, représentent l'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C₄ ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C₆ à C₉; R₈ représente l'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C₄ avec ou sans substituant (le substituant étant l'un de ceux désignés par Z) ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C₆ à C₉ avec ou sans substituant (le substituant étant l'un de ceux désignés par Z). Parmi les composés de formule C, on peut citer notamment les suivants:

25 aniline

p-chloroaniline

p-fluoroaniline

p-nitroaniline

p-aminobenzaldéhyde

30 acide p-aminobenzolque

p-aminobenzoate de sodium

p-aminobenzoate de lithium

di-p-aminobenzoate de calcium

p-aminobenzoate d'ammonium

35 p-aminobenzoate de triméthylammonium

acide p-aminobenzènesulfonique

p-amtnobenzène sulfonate de potassium

N-méthylaniline

N-propyl-N-phénylaniline

40 N-méthyl-N-2-propénylaniline

3,4-diméthylaniline N-benzylaniline N-(2-éthylphényl)aniline 4-méthylaniline (p-toluidine) 4-2-bromoéthyl)aniline 2-(2-nitroéthyl)aniline (4-aminophényl)acétaldéhyde acide (4-aminophényl)acétique 4-(2-propényl)aniline 10 4-(3-bromo-2-propényl)aniline 4-phénylaniline 4-(3-chlorophényl)aniline 4-benzylaniline 4-(4-iodobenzyl)aniline 15 4-(3-éthylphényl)aniline 4-(2-chloro-4-éthylphényl)aniline

(D) R₉ Z'

dans laquelle Z' est l'hydrogène, un radical alkyle enC₁ à C₃, un atome d'halogène (chlore, fluor, brome ou iode), un groupe nitro, O , COOM', ou SO₃M' (M' étant l'hydrogène ou un métal —CH

alcalin ou alcalino-terreux); R_g représente l'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C₄ avec ou sans substituant (le substituant étant l'un de deux désignés par Z) ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C₆ à C₉ avec ou sans substituant (les substituants étant les mêmes que ceux désignés par Z ci-dessus); et R₁₀ représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle ou alcényle en C₁ à C₄ avec ou sans substituant (les substituants étant les mêmes que ceux désignés par Z' dans la formule D). Parmi les composés de formule D, on peut citer notamment les suivants:

p-chlorophénol
p-nitrophénol
p-hydroxybenzaldéhyde
acide p-hydroxybenzolque

40 acide p-hydroxybenzènesulfonique

éther éthylphénylique éther 2-ckloroéthylphénylique éther 2-hitroéthylphénylique phénoxyacétaldéhyde

5 acide phénoxyacétique
3-phénoxy-1-propène
3-phénoxy-2-nitro-l-propène
3-phénoxy-2-bromo-1-propène
4-propylphénol

10 4-(3-bromopropyl)phénol
2-(2-nitroéthyl)phénol
(4-hydroxyphényl)acétaldéhyde
acide (4-hydroxyphényl)acétique
4-(2-propényl)phénol

15 4-phénylphénol 4-(3-bromophényl)phénol 4-benzylphénol

4-(3-fluoro-2-propényl)phénol

4-(4-chlorobenzyl)phénol

20 4-(3-éthylphényl)phénol 4-(2-chloro-3-éthylphényl)phénol 2,5-xylénol

On peut utiliser les précurseurs primaires seuls ou en combinaison avec d'autres précurseurs primaires du même genre, (par exemple des diamines avec d'autres diamines et des polyphénols avec d'autres polyphénols); on peut utiliser également un ou plusieurs précurseurs primaires du même type avec un ou plusieurs précurseurs secondaires du même type (par exemple deux précurseurs primaires du type diamine avec un précurseur secondaire du type diamine). On ne doit pas mélanger les précurseurs du type phénolique ou polyphénolique avec des précurseurs du type diamine ou amine. Le choix d'un précurseur particulier ou d'une combinaison de précurseurs est déterminé par la couleur, la nuance et l'intensité de coloration qu'on désire obtenir. La concentration totale du précurseur dans la solution peut être d'environ 0,001 à 6% en poids, et de préférence d'environ 0,01 à 1,0% en poids.

L'agent oxydant dans le procédé considéré est l'oxygène.
On peut mettre en oeuvre le procédé selon l'invention d'une
façon très simple, en exposant à l'atmosphère la solution colo-

rante qui contient le substrat à colorer. Cepandant, en peut utiliser un autre moyen qui permet de mettre en consact la solution avec l'oxygène. Far exemple, on peut faire barboter de l'oxygène gazeux sous pression à travers la loltude colorante; ou bien on peut introduire dans ceuse est an in su perc-xyde d'hydrogène et une enzyme celle que la solution de produit de l'oxygène à partir du peroxyde d'hydrogène.

On préfère réaliser le procédé de construent à dudition aqueuse (le terme "solution" englobe égot-sent le disparsions 10 fines et les colloides des matiliser également four solvent liquide qui ne gêne pas le procédé de coloration. Farallées sol ants possibles, on peut indiquer le glycérol, le des le procédé de coloration. Farallées sol ants formamide. La durée d'exposition du supcorre de la mission colorante peut être d'environ 30 secondes gase le coloration du plus, mais la durée préférée aux distribut le coloration du plus, mais la durée préférée aux distribut le coloration du plus, mais la durée préférée aux distribut le coloration du plus de la coloration du plus de coloration du plus de coloration de c

On sait également que les produits dans le collection des cheveux contiennent des agents épaissessants lais que la carboxyméthylcellulose, des agents formatientes relis que le N-laurylsarcosinate de societé de la faction de la

Suivant un mode de miss en la la la plant de la la selon 25 l'invention, on prépare une solution au many a state de t d'environ 0,01 à 1,0% d'un ou plants par a spansa a a mants primaires et, de façon faculta deservices place to the instruments secondaires. Si l'on utilise une combinate d'a deserveurs, ces derniers doivent être du ales apples and ales 30 précédemment. On règle le pB de la regention and le mantier. pendant tout le procédé entre et sur a 3.5 en 1, 12 la moyer approprié, tel que le tamponnago ave de sem en ve ences (par exemple un mélange de Nagaro, to dans the de la lation d'un acide ou d'une pase, seion les pastille de mis de susuin 35 l'enzyme oxydase, en une quan the taller a value a south sion of l'enzyme dans la solution soit d'any more de l'any more de la solution plonge les cheveux à telndre dans la solité au la magnérér ble de oplonger les cheveux dans la solution a/art l'introduction de l'enzyme ou aussi rapidement que posso le conte 40 introduction, de sorte qu'à mesure que des étaments de souleur

se forment dans la solution, ils sont rapidement fixés sur les cheveux. Une fois que les cheveux ont atteint la couleur désirée (normalement après 2 à 10 minutes) on les retire de la solution, on rince et on sèche.

5 Pour une raison de commodité, les enzymes oxydase et les précurseurs des teintures peuvent être combinés dans une composition commune qu'onpeut diluer à la concentration voulue dans la solution, immédiatement avant de s'en servir. Une telle composition est avantageusement une poudre, car si l'enzyme et les précurseurs primaires étaient en solution et qu'une certaine quantité d'oxygène soit présente, on observerait une conversion prématurée du précurseur en colorant correspondant. Les compositions considérées comprennent l'enzyme et un ou plusieurs précurseurs primaires, ainsi que, facultativement, 15 un ou plusieurs précurseurs secondaires dans un rap ort d'environ 6.000.000 : 1 à 0,02 : 1, et de préférence d'environ 20.000 : 1 à 1 . 1. Si l'on utilise une combinaison de précurseurs, ces derniers doivent être du même type, comme on l'a expliqué plus haut. On peut ajouter directement ces composi-20 tions à une solution aqueuse tamponnée en contact avec l'oxygène tout de suite avant l'usage. Bien que les compositions puissent ne contenir que l'enzyme et le précurseur oxydant, une telle composition renferme normalement d'autres substances en combinaison avec l'enzyme et le précurseur, à savoir un diluant inerte dont la présence facilite la manipulation et le dosage. Les diluants sont avantageusement des solides pulvérulents tels que des sels minéraux (par exemple le chlorure de sodium, le sulfate de calcium, etc.), des amidons, des sucres, etc. Normalement, le total de l'enzyme et du précurseur dans la composi-30 tion représente d'environ 0,5 à 20% en poids, le complément étant un diluant et, parfois, d'autres substances comme des condition-

Les exemples suivants, dans lesquels toutes les parties et pourcentages sont en poids et les concentrations d'enzymes sont 35 exprimées en poids de l'enzyme pure, servent à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

EXEMPLE 1

neurs de la chevelure, des agents tensio-actifs etc.

Cet exemple décrit l'essai de formation de la couleur avec divers précurseurs primaires appropriés de colorant ou de tein-40 ture par oxydation et aussi l'effet de coloration que ces précur-

seurs ont sur la chevelure humaine quand on les utilise par le procédé selon l'invention. Les cheveux utilisés étaient des cheveux vierges humains, d'un blond moyen provenant des contrées européennes et, pour former des échantillons, on a préparé des mèches pesant environ 2g en plongeant pour cela une extrémité de chaque cheveu dans 6,3 mm de colle.

On a préparé des solutions comprenant 10 ml d'une solution tampon aqueuse NaH2PO4/Na2HPO4 (0,1 M en phosphate, pH 6) et de 0,1 à 1 ml d'une solution aqueuse ou alcoolique à 1% d'un 10 précurseur primaire de la couleur. Les solutions contenaient également 0,3% de H202 et 1 ppm de catalase pour assurer la saturation de la solution avec 0, bien que cette précaution ne fut pas indispensable pour autant que la solution reste en contact avec l'air. On a ajouté ensuite 50 ou 100 microlitres 15 d'une solution aqueuse (1 mg/ml) de l'enzyme laccase. On a laissé les solutions exposées à l'air au repos et on a constaté que la couleur apparaissait en moins de 20 minutes. Pour teindre des cheveux, on a préparé les solutions de la même façon, mais on a introduit une mèche de cheveux humains avant d'ajouter 20 l'enzyme et on a agité les cheveux avec une baguette de verre dans la solution, pendant 10 à 20 minutes après l'introduction de l'enzyme pour assurer une coloration uniforme. Après teinture, on a rincé les cheveux, on les a tamponnés avec une serviette et on a laissé sécher. Les résultats sont résumés dans le 25 tableau II, page suivante.

On obtient des résultats sensiblements analogues si l'on remplace l'enzyme laccase par un poids égal de l'une des enzymes suivantes du type oxydase : lactate-oxydase, glucose-oxydase, galactose-oxydase, L-2 hydroxy-acide-oxydase, monoamine-oxydase, urate-oxydase et aldéhyde-oxydase.

EXEMPLE 2

Cet exemple montre les résultats qu'on obtient avec des précurseurs de colorant primaires supplémentaires convenables dans le cadre de l'essai de formation de couleur selon l'exemple 1, l'oxydase utilisée étant la laccase.

TABLEAU II

	Form	ation de couleur	eur		Teinture des cheveux	
Précurseur	Conc.de pré- curseur de colorant	:Couleur de :Coule	Couleur de las solution après enzyme	Couleur dela:Conc. de pré:solution :curseur de :après :colorant :enzyme	Teinte initiale des cheveux	Teinte finale des cheveux
o-phénylène- diamine	. 0,1%	: jaune pale	orange	0,1%	blond moyen	: jaune orange
p-phénylène- diamine	0,1%	claire	rouge-prun	0,1%	blond moyen	: : brun-noir : moyen
.N'N-diméthyl- :phénylènedia- :mine	, O , K	rouge pale	pale:rouge vif	0,1%	blond moyen	: blond avec : reflets : auburn
.N-phényl-p- phénylène- diamine	& T. 0	bleu pale	jaune-brun :	%1°0	blond moyen	: brun moyen :
3-méthoxy-4- hydroxy-benzal: déhyde +	%T.0	claire	brun pale	0,1%	blond moyen	blond avec reflets bruns
:2,4-toluène diamine +	0,1%	claire	brun pale	0,1%	blond moyen	: blond avec : reflets bruns

+ indique l'utilisation de 100 microlitres de solution de laccase. Avec les autres précurseurs dans le tableau, laquantité est de 50 microlitres.

				:
	:	: Essai de :	formation de couleu	<u>r</u>
5		:Conc. de :précurseur .de cou- : leur	: Couleur de la : solution avant : enzyme	Couleur de la solution après : enzyme :
	: :o-hydroxyphé- : nol	: 0,1% :	: claire	: brun moyen
10	: :2-méthoxyphé- : nol	. 0,1%	: jaune pale	: orange-pâle
	: :3,4-dihydroxy- :benzaldéhyde +	0,1%	claire	: jaune-rouge
15	: :acide 4-hydro- :xy-3-méthoxy- :cinnamique	: : : 0,1%	: : . claire	: jaune pâle
	: :4-méthoxyphé- : nol	: 0,1%	: claire :	: jaune pâle

20 * Indique l'utilisation de 100 microlitres de solution de laccase. Avec les autres précurseurs du tableau, on utilise 50 microlitres.

EXEMPLE 3

25

30

35

Cet exemple décrit l'action de certains précurseurs secondaires sur certaines amines aromatiques, des phénols et des dérivés de ces derniers, précurseurs qui n'ont pas de réaction de formation de couleur au cours de l'essai du précurseur primaire. On a préparé des paires de solutions comprenant 9 ml d' un tampon aqueux NaH2PO4/Na2HPO4 (0,1 M en phosphate, pH 6) et 1 ml d'une solution aqueuse ou alcoolique (à 1% en poids) d'un précurseur primaire de colorant. Les solutions contenaient également 0,3% de H202 et 1 ppm de catalase pour assurer la saturation de la solution avec de l'oxygène, bien que cela ne fut pas indispensable. On a ensuite placé dans l'une des solutions 1 ml d'une solution à 1% d'un précurseur secondaire et on a ajouté 100 ou 200 microlitres d'une solution de laccase à chacune des deux solutions considérées. On a comparé la couleur des paires de solutions, après 5 minutes, au repos en contact avec de l'air. Les résultats sont résumés dans le tableau IV :

PABLEAU IV

		Essai de formation de couleur - Précurseurs secondaires de colorant	e couleur	- Précurseurs secon colorant	ndaires de t
Précurseur primaire	Conc.	Précurseur secondaire	Conc.	Couleur de la solution avec primaire seulement	Couleur de la solution avec primaire et secondaire
p-phénylènediamine	0,1%	: p-chloroaniline	. 0,1%	: pourpre	: Jaune foncé
p-phénylènediamine	0.1%	: 4-méthylaniline	. 0,1%	: pourpre	bourgogne moyen
p-phénylènediamine	0,1%	: aniline	. 0,1%	: pourpre	hleu -noir
o-phénylènediamine	0,1%	: aniline	. 0,1%	: orange	: Jaune-orange
3-méthoxy-4-hydro- :xy-benzaldéhyde ≠	0,1%	: 2,5-xy16nol	. 0,1%	: jaune pâle	Jaune trouble
3-méthoxy-4-hydro- xybenzaldéhyde +	.0°13	2,4-dihydroxy- benzaldéhyde	%; 0,1	: jaune pâle	vert pale
3-méthoxy-4 -hy- droxybenzaldéhyde+:	:0,1%	: p-hydroxy-benzal- : déhyde	81,0:	. jaune pâle	vert pale

+ 200 µl d'enzyme laccase (1 mg/ml sol. de réserve) sont utilisés dans les essais comprenant le 3-méthoxy-4-hydroxy-benzaldéhyde; 100 #1 dans les autres essals.

10

15

20

25

30

35

40

Quand dans cet essai on remplace 1 s précurseurs secondaires contenant des groupes amino et énumérés dans le tableau IV par une quantité égale en poids de p-fluoroaniline, on obtient des résultats sensiblement analogues, en ce sens que la couleur, la nuance ou l'intensité de la couleur produite par la solution d'o-phénylènediamine et de p-phénylènediamine est modifiée.

De même, quand dans ce même essai on remplace l'o-phénylènediamine et la p-phénylènediamine par des quantités sensiblement égales des précurseurs primaires énumérés plus bas, on
obtient des résultats pratiquement analogues en ce sens que la
couleur, la nuance ou l'intensité de la couleur du précurseur
primaire est modifiée par les précurseurs secondaires contenant
des groupes amino et énumérés dans le tableau IV. Les composés de
remplacement sont la 2,4-toluènediamine, la N-phényl-p-phénylènediamine et la N,N-diméthyl-p-phénylènediamine.

Quand dans ce même essai on remplace le 3-méthoxy-4hydroxy-benzaldéhyde par les polyphénols suivants ou leurs dérivés,
qui sont des précurseurs primaires appropriés, on obtient des résultats sensiblement analogues, en ce sens que la couleur, la
nuance ou l'intensité de la couleur est modifiée par les précurseurs secondaires hydroxyliques; les produits de remplacement
sont : l'o-hydroxyphénol, le 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, le 2méthoxyphénol, l'acide 4-hydroxy-3-méthoxy cinnamique et le pméthoxyphénol.

EXEMPLE 4

Cet exemple décrit l'action des précurseurs secondaires sur la couleur produite par les précurseurs primaires lors de la teinture capillaire. On a préparé des mèches de cheveux humains comme dans l'exemple 1, à cette différence près que les cheveux étaient d'un blond décoloré avec quelques traces de jaune.

On a préparé des mèches teintes, qui servent de normes pour la comparaison, avec les précurseurs primaires, en procédant comme suit : on a préparé des solutions comprenant 9 ml d'une solution tampon aqueuse NaH₂PQ/Na₂HPO₄ (0,1M en phosphate, pH 6) et 1 ml d'une solution aqueuse ou alcoolique à 1% en poids d'un précurseur primaire de colorant. Ces solutions contenaient également 0,3% de H₂O₂ et 1 ppm de catalase pour assurer la saturation de la solution avec l'oxygène, bien que cela ne fut pas indispensable. On a placé les mèches de cheveux dans les solutions,

on a ajouté l'enzyme laccase et on a agité 1 s solutions pendant 10 minutes au contact de l'air. On a sorti les cheveux des solutions, on a rincé dans l'eau courante ordinaire, on a tamponné avec une serviette et on a laissé sécher. On a obtenu les résultats suivants :

TABLEAU V

10	: Précurseur : primaire		: Couleur produite : sur les cheveux :	: :Mèche norma- : lisée N°
	: : p-phénylène- . diamine	0,1%	: gris acier foncé :	: (1)
	: :3-méthoxy-4-hydro- :xy benzaldéhyde +	0,1%	: blond avec reflets : dorés :	: : (2) :

15

30

35

40

5

+ 200 µl laccase (1 mg/ml solution de réserve)sont utilisés avec le 3-méthoxy-4-hydroxy-benzaldéhyde, 100 µl avec la pphénylènediamine.

Pour examiner le précurseur secondaire, on a procédé com20 me ci-dessus, à cette différence près qu'on a ajouté à la solution
1 ml d'une solution aqueuse ou alcoolique à 1% en poids d'un précurseur secondaire, après l'introduction du précurseur primaire
mais avant l'incorporation de l'enzyme laccase. Après séchage
des cheveux teints, on a comparé la couleur à celle de la mèche
25 normalisée appropriée qui n'avait été teinte qu'avec le précurseur primaire. Les résultats comparatifs sont indiqués dans le
tableau VI.

EXEMPLE 5

Cet exemple décrit la coloration des cheveux humains avec une composition selon l'invention. Tous les pourcentages sont en poids. On a préparé 120 g d'une solution tampon aqueuse à pH 6 (0,1 M en phosphate) de Na2HFO4/NaH2PO4contenant 2,5% d'éthanol (solvant et agent mouillant) 0,1% du produit connu sous la dénomination commerciale "EF-13574 A" de Dow Corning (conditionneur polysiloxanique cationique), 5% de produit connu sous la dénomination commerciale "Culveram CDG" agent tensio-actif du type bétaine, vendu par Culver Chemical Company) et 0,5% de produit connu sous la dénomination commerciale "JR-IL" (épaiasisseur cellulosique cationique vendu par Union Carbide Company). On a préparé 60g d'une composition selon l'invention comprenant 1,5%

TABLEAU VI

Précurseur primaire	Conc.	Précurseur secondaire	: Cone.	: Couleur produite : sur les cheveux	. Comparé à la . mèche normali- : sée N°
p-phénylènediamine	. 0,1%	aniline	:0,1%	: pourpre-brun	(1)
: p-phénylènediamine :: $0,1\%$: 0,1%	: p-chloroaniline	. 0,1%	: brun-auburn	(1)
p-phénylènediamine : 0,1%	. 0,1%	: p-toluidine	: 0,1%	: brun-pourpre	(1)
3-méthoxy-4-hydroxy benzaldéhyde *	: 0,1% :	: 2,4-dihydroxy- : benzaldéhyde	0,1%	: blond avec reflets verts	(5)
: -3-méthoxy-4-hydroxy - benzaldéhyde +	. 0.1 &	: p-hvdroxyben-	% O	: blond avec reflets : verts	(2)

* 200 / l d'enzyme laccase (1 mg/ml solution de réserve) sont utilisés dans les essais avec le 3-méthoxy- 4 -hydroxy-benzaldéhyde, 100 M l dans les essais avec la p-phénylènediamine.

10

15

20

25

30

35

40

d'o-phénylènediamine, 0,0075% de laccase, et 98,4925% de sulfate d sodium. On a mélange les 60g de cette composition avec les 120g de la solution tampon et on a appliqué ce mélange sur la chevelure d'une femme dont la couleur naturelle de cheveux était le brun clair. Quand on a frotté les cheveux avec la solution, on a obtenu une mousse abondante qui est restée dans les cheveux et n'a pas dégouliné dans le cou ni sur le front. Après deux minutes de travail (pour assurer une application uniforme à toute la chevelure), on a laissé la mousse sur les cheveux pendant encore 5 minutes. L'utilisatrice a alors rincé soigneusement ses cheveux à l'eau courante et elle les a laissés sécher. On a constaté que la couleur qui était initialement d'un brun-clair est devenue d'un auburn moyen.

Les produits de teinture de cheveux du type oxydant sont normalement vendus en boîtes ou trousses, c'est-à-dire en un ensemble qui comprend, en emballages séparés, un composant oxydant et un composant colorant par oxydation. Selon un mode de réalisation de l'invention, le composant oxydant comprend un paquet qui contient d'environ 0,01 ppm à 500 ppm d'une enzyme oxydase du type indiqué, le composant de teinture par oxydation comprend un ou plusieurs précurseurs primaires du type décrit et facultativement, un ou plusieurs précurseurs secondaires, en une concentration comprise entre environ 0,001 et 6% en poids. L'utilisateur mélange les composants immédiatement avant de les appliquer à la chevelure en présence d'oxygène (air). Unensemble d'une telle trousse est le suivant.

On constitue une trousse pour teinture de cheveux qui comprend un seul paquet contenant (1) un paquet en une feuille mince métallique qui renferme un composant colorant par oxydation, ce composant comprenant 4g de p-phénylènediamine, 2g de carboxyméthylcellulose de sodium et 20g d'amidon et (2) un paquet contenant 0,01g
de laccase sur la base de 100% d'activité et 3g de Na₂HPO₄/NaH₂
PO₄ (tampon à pH 7). On mélange le composant colorant avec 112ml
d'eau, on ajoute le composant contenant l'enzyme et on applique
la solution en présence d'air, de sorte qu'on obtient une couleur
noir/brun qui est pratiquement stable au shampooing.

Dans cette trousse, on peut remplacer la laccase par une quantité équivalente de lactate-oxydase, de glucose -oxydase, de galactose-oxydase, de L-2-hydroxyacide-oxydase, d'aldéhyde-oxydase, de monoamine-oxydas ou d'urate-oxydase, et on obtient

des résultats équivalents.

Dans cette trousse, on remplace la p-phénylène-diamine par une quantité équivalente de o-phénylènediamine, 2,4toluène-diamine, N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-pphénylènediamine, 2-nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxyphénol,
p-hydroxyphénol, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, 2-méthoxy-4-(1propényl)phénol, 4-méthoxyphénol, p-méthoxyaniline, N,N-diméthylp-phénylènediamine, acide 4-hydroxy-5-méthoxycinnamique et leurs
mélanges, ces mélanges ne contenant pas d'amine en combinaison
avec des phénols, et on obtient ainsi des teintures capillaires
qui résistent bien aux shampooings.

10

15

20

25

30

35

40

REVENDICATIONS

1. Procédé pour la teinture des cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à mettre des cheveux en contact avec une solution aqueuse renfermant d'environ 0,01 à 500 ppm d'une enzyme du type oxydase, choisie parmi la laccase, la lactate-oxydase, la glucose-oxydase, la galactose-oxydase, la L-2 hydroxyacide-oxydase, l'aldéhyde-oxydase, la monoamine-oxydase et l'urate oxydase, et d'environ 0,001 à 6% en poids d'un composé aromatique qui est un précurseur primaire de colorant oxydant, ladite solution étant en contact avec l'oxygène, ayant un pH de 4 à 10 et étant exempte de mélanges d'amines aromatiques ou de leurs dérivés avec des polyphénols ou leurs dérivés.

2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le composé aromatique est choisi parmi les composés répondant aux formules :

$$\begin{array}{c}
R_1 - N - R_2 \\
N - R_3 R_4 = t
\end{array}$$

R₇ OR₆ OR₆

dans lesquelles X représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, amino , O , - COOM et SO₂M -CH

(M étant un atome d'hydrogène ou un métal alcalin ou alcalino terreux, l'ammonium ou un ammonium substitué, dans lequel un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'ion ammonium sont remplacés par un radical alkyle contenant de l à 5 atomes de carbone);
Y représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro-, hydroxyle, o ,-COOM' et SO₂M' (M' étant un atome hy-

drogène ouun métal alcalin ou alcalino-terreux); R_1 , R_2 , R_3 R_{ll} représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou

10

15

20

25

30

35

40

alcényle en C_1 à C_4 ou un radical aryle, arylalkyle ou alkylaryle en C_6 à C_9 ; R_5 représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 ou un groupe aryle alkylaryle ou arylalkyle en C_6 à C_9 ; R_6 représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 ; et R_7 représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 ou un groupe aryle, alkylaryle, ou arylalkyle en C_6 à C_9 , ledit composé aromatique étant un précurseur primaire du colorant oxydant.

- 3. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la concentration de l'enzyme est d'environ 0,05 à 100 ppm.
- 4. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que ledit précurseur primaire est choisi parmi les composés suivants : p- phénylènediamine, o-phénylènediamine, 2,4-toluènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, N-phényl-p-phénylènediamine, 3-méthoxy-4-hydroxybenzaldéhyde, o-hydroxyphénol, 2-méthoxyphénol, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, acide 4-hydroxy-3-méthoxycinnamique, 4-méthoxyphénol et leurs mélanges.
- 5. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la concentration du précurseur primaire est d'environ 0,01 à 1,0% en poids et l'enzyme est la laccase.
- 6. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le pH est d'environ 5,5 à 3.
- 7. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on met les cheveux à teindre en contact avec la solution qui contient le précurseur primaire avant d'introduire l'enzyme et on conserve les cheveux en contact avec la solution après l'introduction de l'enzyme.
- 8. Procédé pour la coloration des cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à mettre les cheveux en contact avec une solution aqueuse contenant d'environ 0,01 à 500 ppm d'une enzyme telle que définie dans la revendication 1, un composé aromatique qui est un précurseur primaire d'un colorant oxydant et un composé aromatique qui est un précurseur secondaire d'un colorant oxydant, la concentration totale des précurseurs étant comprise entre environ 0,001 et 6% en poids de la solution, ladite solution étant en contact avec l'oxygène, ayant un pH d'environ 4 à 10 et étant exempte de mélanges d'amines aromatiques ou de leurs dérivés avec des polyphénols ou leurs

dérivés.

30

9. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que ledit composé aromatique est choisi parmi les composés répondant aux formules :

Tepondant and formalies $R_{1} - N - R_{2}$ $N - R_{3}R_{4}$ R_{5} $R_{7} - N - R_{2}$ $R_{1} - N - R_{2}$ $R_{8} - R_{1} - R_{2}$ $R_{8} - R_{1} - R_{2}$ $R_{1} - R_{2} - R_{2}$ $R_{1} - R_{2} - R_{3}$ $R_{2} - R_{3} - R_{4}$ $R_{3} - R_{4} - R_{5}$

dans lesquelles X représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, amino, 0, - COOM ou SO₃M (M -CH

ftant l'hydrogène, un métal alcalin ou alcalino-terreux, l'ammonium ou l'ammonium substitué dans lequel un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'ion ammonium sont remplacés par un radical alkyle en C₁ à C₃); Y représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, hydroxyle, 0, COOM' ou

-CH

15

20

25

30

35

40

SO_M' (M' étant un atome d'hydrogène ou un métal alcalin ou alcalino-terreux); R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 , R_7 et R_8 représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 , un radical aryle, arylalkyle ou alkylaryle en C_6 à C_9 ; R_6 et R_{10} représentent chacun un atome d'hydrogène, ou un radical alkyle ou alcényle en C_1 à C_4 ; Z' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 à C_5 , un atome d'halogène, un groupe nitro, 0, - COOM' et SO_3M' et Z re-

présente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₃, un atome d'halogène, un groupe nitro, O , COOM et SO M (M -CH

et M'étant tels que définis précédemment), ledit composé aromatique étant un précurseur secondaire du colorant oxydant.

10. Procédé selon la revendication 8 caractérisé en ce que la concentration de l'enzyme est d'environ 0,05 à 100 ppm.

11. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que le précurseur primaire est choisi parmi les composés suivants : p-phénylènediamine, o-phénylènediamine, 2,4-toluènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, N-phényl-p-phénylènediamine, 3-méthoxy-4-hydroxybenzaldéhyde, o-hydroxyphénol, 2-méthoxy-phénol, 5,4-dihydroxybenzaldéhyde, acide 4-hydroxy-5-méthoxycinnamique, 4-méthoxyphénol et leurs mélanges, et le précurseur secondaire est choisi parmi les composés suivants : p-chloroaniline, p-fluoroaniline, aniline, 4-méthylaniline, 2,5-xylénol, 2,4-dihydroxybenzaldéhyde, p-hydroxy-benzaldéhyde et leurs mélanges.

12. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que la concentration totale des deux précurseurs est d'environ 0,01 à 1% en poids, l'enzyme étant le laccase.

13. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que le pH est d'environ 5,5 à 8,0

14. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que l'on met les cheveux en contact avec la solution contenant le précurseur avant l'introduction de l'enzyme et on maintient le contact entre les cheveux et la solution après l'introduction de l'enzyme.

15. Trousse de teinture de cheveux, caractérisée en ce qu'elle comprend, en emballages individuels, un composant de teinture oxydante et un composant oxydant, ledit composant de teinture comprenant d'environ 0,001 à 6% en poids d'un précur-

10

seur primain , alors que le composant oxydant comprend d'environ 0,01 ppm à 500 ppm d'une enzyme choisie parmi cell s énumérées dans la revendication 1.

16. Trousse selon la revendication 15, caractérisé n ce que ledit précurseur primaire est choisi parmi les composés suivants : p-phénylènediamine, o-phénylènediamine, 2,4-toluène diamine, N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylènediamine, N-méthyl-p-phénylènediamine, 4-nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxyphénol, p-hydroxyphénol, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, 2-méthoxy-4-(1-propényl) phénol, 4-méthoxyphénol, p-méthoxyaniline, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine et acide 4-hydroxy-3-méthoxycinnamique.